

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICH NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : C12N 15/87, 15/86, A61K 48/00		A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 97/43431
			(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 20. November 1997 (20.11.97)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE97/00919		(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CZ, JP, KR, MX, SG, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).	
(22) Internationales Anmeldedatum: 7. Mai 1997 (07.05.97)			
(30) Prioritätsdaten: 196 18 797.4 10. Mai 1996 (10.05.96) DE		Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i>	
(71)(72) Anmelder und Erfinder: BERTLING, Wolf (DE/DE); Meisenweg 22, D-91056 Erlangen (DE).			
(74) Anwalt: GASSNER, Wolfgang; Nürnberger Strasse 71, D-91052 Erlangen (DE).			

(54) Title: VEHICLE FOR THE TRANSPORT OF MOLECULAR SUBSTANCES

(54) Bezeichnung: VEHIKEL ZUM TRANSPORT VON MOLEKÜLARER SUBSTANZ

(57) Abstract

The invention relates to a vehicle for the transport of molecular substances such as DNA, RNA, protein, PNA, pharmaceutical substances of lipophile and lipophobe character in eukaryotic cells comprising at least one capsomer derived from or originating from a virus that exhibits on its side a structure which interacts with the molecular substance so that the molecular substance can be bonded or become attached to the capsomer.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Vehikel zum Transport von molekularer Substanz wie DNA, RNA, Protein, PNA, Arzneistoffe lipophilen und lipophoben Charakters, in eukaryontische Zellen umfassend mindestens ein von einem Virus abgeleitetes oder stammendes Kapsomer, das an seiner einen Seite eine mit der molekularen Substanz in Wechselwirkungen tretende Struktur aufweist, so daß die molekulare Substanz an das Kapsomer bind- bzw. anlagerbar ist.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakia
AT	Ostereich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolci	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CII	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Eestland						

Vehikel zum Transport von molekularer Substanz

Die Erfindung betrifft ein Vehikel zum Transport von molekulärer Substanz, wie DNA, RNA, Protein, PNA, Arzneistoffe 5 lipophilen und lipophoben Charakters, in eukaryontische Zellen. Die Erfindung betrifft ferner ein Verfahren zur Herstellung des Vehikels, dessen Verwendung sowie Zusammenstellungen von Mitteln zur Anwendung bzw. 10 Durchführung der Erfindung.

Eukaryontische Zellen nehmen unter bestimmten Bedingungen DNA, Proteine und andere Moleküle auf. Die Aufnahmerate ist allerdings meist gering. Außerdem ist der Transport der molekularen Substanz in bezug auf die Art der Zellen sowie die 15 Zellkompartimente oder den Ort im Intrazellulärbereich nicht vorherbestimmbar.

Um insbesondere die Aufnahme von DNA in eukaryontische Zellen 20 zu verbessern, ist es bekannt, virale Vektoren als Vehikel zum Transport in die Zelle zu verwenden. - Die Verwendung viraler Vektoren ist nachteilig, weil es dabei zur Kotransfektion viralen Genome kommen kann.

25 Aus der US 4,950,599 ist des weiteren bekannt, molekulare Substanz wie DNA unter Verwendung leerer Viruskapside, insbesondere Polyomakapside, in eukaryontische Zellen zu schleusen. - Auch bei diesem Verfahren kann eine Kotransfektion viralen Genome nicht ausgeschlossen werden. Außerdem können 30 Moleküle, deren Größe das Innenvolumen des Polyomakapsids übertreffen, darin nicht verpackt werden. Schließlich ist eine synthetische Herstellung von Polyomakapsiden, die als Möglichkeit der Vermeidung einer Kotransfektion in Betracht kommt, äußerst schwierig und kostenaufwendig.

Aufgabe der Erfindung ist es, die Nachteile des Stands der Technik zu beseitigen, insbesondere ein Vehikel zum Transport molekularer Substanz in eukaryontische Zellen anzugeben, das universell verwendbar sowie einfach und kostengünstig 5 herstellbar ist.

Diese Aufgabe wird durch die Merkmale der Ansprüche 1, 16 und 19 - 21 gelöst. Vorteilhafte Ausgestaltungen der Erfindung ergeben sich aus den Merkmalen der Ansprüche 2 - 15 sowie 17 10 und 18.

Nach Maßgabe der Erfindung ist ein Vehikel vorgesehen, das mindestens ein von einem Virus abgeleitetes oder stammendes Kapsomer aufweist, das an seiner einen Seite eine mit der molekularen Substanz in Wechselwirkungen tretende Struktur aufweist, so daß die molekulare Substanz an das Kapsomer bind- 15 bzw. anlagerbar ist.

Das erfindungsgemäße Vehikel hat den Vorteil, daß es relativ 20 einfach synthetisch herstellbar ist. Somit kann eine Kotransfektion viraler Genome vermieden werden. Außerdem kann wegen des Vorsehenes der mit der molekularen Substanz in Wechselwirkung tretenden Struktur molekulare Substanz jeglicher Größe gebunden und in Zellen geschleust werden. Dazu muß 25 die typische Kapsidform nicht mehr gewahrt werden. Unter Verwendung der erfindungsgemäßen Vehikel bilden sich neben Kapsomeren auch andersartige schützende Formen aus. Ein besonderer Vorteil der Erfindung ist darin zu sehen, daß es mit dem erfindungsgemäßen Vehikel je nach Ausbildung des 30 mindestens einen Kapsomers möglich ist, die molekulare Substanz spezifisch in bestimmte Zellen und/oder an einen vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich zu transportieren.

Das Kapsomer ist vorzugsweise so ausgebildet, daß es zum 35 Aufbau eines Kapsids oder eines kapsidartigen Gebildes geeig-

net ist. Von besonderem Vorteil ist es, wenn das Kapsomer spontan Kapside bildet.

Nach einem weiteren Ausgestaltungsmerkmal der Erfindung ist
5 das Kapsomer vom Polycmavirus abgeleitet, wobei es aus dem
VP1-Pentamer des Polyomavirus gebildet sein kann.

Alternativ dazu kann das Kapsomer aus "non-enveloped" Viren,
wie DNA-haltigen Papovaviridae, insbesondere Polyoma- und den
10 Papiliomaviren, Iridoviridae, Adenoviridae, Parvoviridae oder
RNA-haltigen Picornaviridae, insbesondere Polioviren,
Caliciviridae, Reoviridae und Birnaviridae, gewonnen oder da-
von abgeleitet sein. Je nach Art der zu transportierenden mo-
lekularen Substanz kann es auch von Vorteil sein, das
15 Kapsomer aus der äußeren und/oder inneren Hülle von
"enveloped" Viren wie DNA-haltigen Poxviridae, Herpesviridae,
Hepadnaviridae oder RNA-haltigen Retroviridae,
Paramyxoviridae, Sendaiviren, Orthomyxoviridae, Bunyaviridae,
Arenaviridae, Toroviridae, Togaviridae, Flaviviridae,
20 Rhabdoviridae und Filoviridae zu gewinnen oder davon abzulei-
ten.

Bei den Wechselwirkungen handelt es sich zweckmäßigerweise um
lipophile Wechselwirkungen und/oder Wechselwirkungen, die auf
25 kovalenten, ionischen oder Wasserstoffbrücken-Bindungen
beruhen. Damit ist sichergestellt, daß die molekulare
Substanz beim Transport in die Zelle sicher am Vehikel gebun-
den bzw. angehaftet bleibt, sich jedoch nach vollzogenem
Transport in die Zelle vom Vehikel löst bzw. durch zelluläre
30 Systeme abgelöst werden kann.

Die Struktur kann bifunktionelle, vorzugsweise heterolog bi-
funktionelle Gruppen umfassen, wobei die bifunktionellen
Gruppen vorzugsweise aus der Stoffgruppe der Maleinimid-
35 Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate,

Glutardialdehyd, acrylierenden Reagentien und Imidoester ausgewählt sind. Dadurch wird insbesondere die Abgabe der molekularen Substanz im Lysosom, im zytoplasmatischen Raum oder im Kern erreicht.

5

Als besonders zweckmäßig hat es sich erwiesen, daß die bifunktionellen Gruppen mit Cystein-Resten am Kapsomer reagieren. Als vorteilhaft wird des weiteren angesehen, daß die in Wechselwirkung tretende Struktur affinitätserhöhende Gruppen, 10 wie 4-Iodoacetamido-salicylsäure und/oder p-Arsonsäure-phenyldiazonium-fluoroborat und/oder Derivate davon, umfaßt. - Die Struktur kann auch durch Epitope des VP1-Pentamers gebildet sein.

15 Nach einer weiteren Ausgestaltung der Erfindung ist ein Vehikel vorgesehen, wobei mit mindestens einem weiteren Kapsomer ein kapsidartiges Gebilde zum Transport der molekularen Substanz in eine vorgegebene Art von Zellen oder an einen vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich herstellbar 20 ist. Das weitere Kapsomer kann ein erfindungsgemäßes Kapsomer sein. Das kapsidartige Gebilde kann aber auch unter Verwendung nicht erfindungsgemäßer weiterer Kapsomere hergestellt werden. Die Wahl der Art der Kapsomere und deren Kombination zur Herstellung des kapsidartigen Gebildes hängt 25 von der Art der Zelle bzw. vom vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich ab, in die bzw. an den die molekulare Sustanz transportiert werden soll.

30 Zweckmäßigerweise ist die eine Seite des Kapsomers Bestandteil der Innenseite des kapsidartigen Gebildes, wobei das kapsidartige Gebilde vorzugsweise vom Polyomavirus abgeleitet ist. Schließlich kann das kapsidartige Gebilde mindestens ein VP-2 und/oder VP-3 Protein umfassen.

Zur Herstellung eines erfindungsgemäßen Vehikels ist ein die folgenden Schritte umfassendes Verfahren vorgesehen:

- 5 i) Synthetisieren, Aufreinigen oder Isolieren des Kapsomers und
- ii) Komplexieren der molekularen Substanz unter Verwendung des Kapsomers.
- 10 Eine Weiterbildung des Verfahrens besteht darin, nach dem Schritt lit.i geeignete Reste des Kapsomers, insbesondere dessen Cystein-Reste, mit bifunktionellen Gruppen zu modifizieren. Die Modifizierung kann zweckmäßigerweise unter Verwendung einer oder mehrerer der folgenden Stoffe durchgeführt werden: Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierende Reagenzien und Imidoester.
- 15 Das erfindungsgemäße Vehikel kann vorzugsweise als Arzneistoffträger zur Applikation von Molekülen, wie DNA, RNA, Oligonukleotiden, PNA, Proteinen, Peptiden sowie von niedermolekularen lipophilen und lipophoben Reagenzien, von kolloidalem Gold, Gold-markierten Proteinen und Peptiden, in eukaryontische Zellen verwendet werden.
- 20 Nach Maßgabe der Erfindung ist ferner einen Zusammenstellung des erfindungsgemäßen Vehikels mit zur Applikation geeigenten oder notwendigen Mitteln, bsp. Reagentien, Lösungsmitteln u.ä., vorgesehen. Gleichfalls ist eine Zusammenstellung von Mitteln zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens vorgesehen. Diese Zusammenstellung kann auch Geräte u. dgl. umfassen.

Die Erfindung wird anhand der folgenden Beispiele und Darstellungen näher beschrieben. Es zeigen

Fig.1 den gelelektrophoretischen Nachweis der VP3, VP2 und
5 VP1-Fusionsproteine,

Fig.2 links eine elektronenmikroskopische Ansicht von aus
dem VP1-Protein gebildeten Pentameren und rechts eine
10 computerunterstützte Darstellung der 5-fachen
Symmetrie der Pentamere,

Fig.3 hergestellte Pentamere und daraus gebildete Kapside
und

15 Fig.4 eine elektronenmikroskopische Ansicht beladener VP1-
Kapside.

Die nachfolgenden Beispiele beschreiben eine mögliche
20 Ausführung der Erfindung.

1) Expression des VP1-Proteins von Polyomavirus in E.coli:

Es wird ein Gen des VP1 Hüllproteins des murinen Polyomavirus
25 hergenommen, das sowohl Sequenzmerkmale des Stammes A2 als
auch des Stammes A3 aufweist. Die kodierende Sequenz begin-
nend mit dem ATG bzw. der darauf folgenden Aminosäure wird
unmittelbar hinter einer Faktor Xa Schnittstelle in ein
30 Derivat des kommerziell erhältlichen Vektors pQE 10 der Firma
Qiagen kloniert. Dieser Vektor versieht das Fusionsprotein
Xa Schnittstelle-VP1 am Aminoterminus mit einer
Histidinabfolge. Das so gewonnene Fusionskonstrukt ist inner-
halb eines Markergens (lacZ-Komplementation) kloniert und ist
über den lacZ Promotor induzierbar. Das Endkonstrukt wird in
35 für die Expression von pQE-Vektoren geeignete E.coli Zellen

- transformiert. Wenn die Zellen nach vorheriger Anzüchtung in der logarithmischen Phase sind, werden sie durch Zugabe eines geeigneten Induktors, bsp. IPTG, induziert. Sie exprimieren daraufhin große Mengen eines das VP1-Protein enthaltenden
- 5 Fusionsproteins. Das Fusionsprotein wird nach 6-stündiger Induktion geerntet. Es liegt in löslicher Form vor und kann ohne größere Änderungen des Aufreinigungsprotokolls der Firma Quiagen über Nickelchelatsäulen rein dargestellt werden. Durch Inkubation mit Faktor Xa kann der reine VP1-
- 10 Proteinanteil des Fusionsproteins von der Nickelchelatsäule wieder abgetrennt werden. Das erhaltene VP1-Protein liegt in sehr reiner Form vor und bildet von sich aus Pentamere. Analog können die Proteine VP2 und VP3 dargestellt werden.
- 15 Die Fig. 1 zeigt den gelelektrophoretischen Nachweis der VP3, VP2 und VP1-Fusionsproteine. Aus Fig. 2 ist links eine elektronenmikroskopische Ansicht von aus dem VP1-Protein gebildeten Pentameren und rechts eine computergestützte Darstellung der 5-fach Symmetrie der Pentamere ersichtlich.
- 20
- 2) Modifikation der Cystein-Reste an der einen Seite der Pentamere vor deren Assemblierung:
- Die gemäß Ziffer 1 gewonnenen VP1-Pentamere besitzen mehrere
- 25 Strukturen, die durch Reaktion mit geeigneten Reagenzien in bifunktionelle Gruppen umwandelbar sind. Die Strukturen befinden sich auf der Seite der Pentamere, die nach Assemblierung zum Kapsid dessen Innenseite entspricht. Als Reagenz wird ein in einer Aceton-Methanol-Wasser-Mischung
- 30 dispergierter 3-Maleinimidobenzoyl-N-hydroxy-succinimidester verwendet, der auf der einen Seite des Reaktionszentrums als reaktive Gruppen SH-Gruppen und auf der anderen Seite eine Reaktivestergruppe, nämlich einen aminogruppenreaktiven Succinimidester, trägt. Die Dispersion wird mit den gelösten

VP1-Proteinen gemischt, so daß eine quantitative Umsetzung erfolgt.

Aus Tabelle 1 sind die Loop-Strukturen von Polyomakapsomeren 5 ersichtlich, die auf der einen Seite der Kapsomere zu finden sind, die nach der Assemblierung zur Innenseite des Kapsids bzw. der kapsidartigen Struktur weisen:

Tabelle 1

Loop 1: Asp 38, Leu 39, Val 40, Thr 41, Gly 42, Pro 43,
10 Asp 44, Ser 45
Loop 2: Asn 109, Glu 110, Asp 111, Leu 112, Thr 113, Lys 114,
Asp 115, Thr 116, Leu 117
Tail: N-Terminus von Aminosäurerest 1 bis Rest 29
(zumindest aber ab der in der Strukturanalyse gut lo-
15 kalisierten Aminosäure 18 vom N-Terminus bis zu Rest
29): Lys 18, Ala 19, Cys 20, Pro 21, Arg 22, Pro 23,
Ala 24, Pro 25, Val 26, Pro 27, Lys 28, Leu 29
Loop 3: Tyr 354, Asp 355, Gly 356, Thr 357, Gln 358, Pro 359,
Val 360
20

3) Die Assemblierung von VP1-Pentameren zu VP1-Kapsiden:

Die VP1-Pentamere liegen in einer Pufferlösung vor, die EGTA 25 zur Stabilisierung des pentameren nicht assemblierten Zustands enthält. Ferner sind der Pufferlösung Magnesium-Ionen, Natrium-Ionen und Tris/HCl, pH 7,6, zur Stabilisierung des pH zugesetzt. Die Proteinlösung wird in eine Dialysekammer überführt und gegen eine 2M Ammoniumsulfatlösung dialysiert. Nach mehrfachem Wechsel des 30 Dialysepuffers bilden die VP1-Pentamere Kapside. Diese unterscheiden sich von leeren Kapsiden des Polyomavirus weder bei Betrachtung im Elektronenmikroskop noch im Durchmesser, noch in ihrer Stabilität, obwohl ihnen die inneren Hüllproteine

VP2 und VP3 fehlen. Fig. 3 zeigt die hergestellten Pentamere und daraus gebildete Kapside.

4) Die Verpackung von DNA Oligonukleotiden in Polyoma-VP1
5 Kapside:

Konventionelle, d.h. in ihrer chemischen Struktur nicht veränderte Oligonukleotide, lassen sich nach folgendem Protokoll mit hoher Ausbeute in Polyoma-VP1 Kapside verpacken:
10 Kapsidstrukturen, wie sie im Beispiel 3 gewonnen worden sind, werden auf pH 5,5 umgepuffert. Anschließend werden sie in einer osmotischen Schockprozedur mit einer equi- oder höher molaren Menge, typischerweise mit einem zweifachen molaren Überschuß an Oligonukleotiden umgesetzt. Für die in diesem
15 Beispiel verwendeten Oligonukleotide (20-mere) ergibt sich damit ein Gewichtsverhältnis von ca. 1:6 gegenüber dem VP1-Protein. Die Form der so erhaltenen mit Oligonukleotiden beladenen VP1-Kapside lässt sich im Elektronenmikroskop nicht von der unbeladener VP1-Kapside unterscheiden. Fig. 4 zeigt
20 eine elektronenmikroskopische Ansicht beladener VP1-Kapside.

Patentansprüche

1. Vehikel zum Transport von molekularer Substanz wie DNA, RNA, Protein, PNA, Arzneistoffe lipophilen und lipo-phoben Charakters, in eukaryontische Zellen umfassend mindestens ein von einem Virus abgeleitetes oder stam-mendes Kapsomer, das an seiner einen Seite eine mit der molekularen Substanz in Wechselwirkungen tretende Struktur aufweist, so daß die molekulare Substanz an das Kapsomer bind- bzw. anlagerbar ist.
10
2. Vehikel nach Anspruch 1, wobei das Kapsomer so ausge-bildet ist, daß es zum Aufbau eines Kapsids oder eines kapsidartigen Gebildes geeignet ist.
15
3. Vehikel nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Kapsomer vom Polyomavirus abgeleitet ist.
4. Vehikel nach Anspruch 3, wobei das Kapsomer aus dem VP1-Pentamer des Polyomavirus gebildet oder davon ab-geleitet ist.
20
5. Vehikel nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Kapsomer aus "non-enveloped" Viren wie DNA-haltigen Papovaviridae, insbesondere Polyoma- und Papillomaviren, Iridoviridae, Adenoviridae, Parvoviridae oder RNA-haltigen Picornaviridae, insbesondere Polioviren, Caliciviridae, Reoviridae und Birnaviridae gewonnen oder davon abge-leitet ist.
25
6. Vehikel nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Kapsomer aus der äußeren und/oder inneren Hülle von "enveloped" Viren wie DNA-haltigen Poxviridae, Herpesviridae, Hepadnaviridae oder RNA-haltigen Retroviridae, Paramyxoviridae, Sendaiviren, Orthomyxoviridae,
30
- 35

Bunyaviridae, Arenaviridae, Toroviridae, Togaviridae, Flaviviridae, Rhabdoviridae und Filoviridae gewonnen bzw. davon abgeleitet ist.

- 5 7. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die Wechselwirkungen lipophile Wechselwirkungen sind und/oder auf kovalenten, ionischen oder Wasserstoffbrücken-Bindungen beruhen.
- 10 8. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur bifunktionelle, vorzugsweise heterolog bifunktionelle Gruppen, umfaßt.
- 15 9. Vehikel nach Anspruch 8, wobei die bifunktionellen Gruppen aus der Stoffgruppe der Maleinimid-Derivate, Aikylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierenden Reagenzien und Imidoester ausgewählt sind.
- 20 10. Vehikel nach Anspruch 8 oder 9, wobei die bifunktionellen Gruppen mit Cystein-Resten am Kapsomer reagieren.
- 25 11. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur affinitätserhöhende Gruppen, wie 4-Iodoacetamido-salicylsäure und/oder p-Arsonsäure-phenyldiazonium-fluoroborat und/oder Derivate davon, umfaßt.
- 30 12. Vehikel nach einem der Ansprüche 4 - 11, wobei die in Wechselwirkung tretende Struktur durch Epitope des VP1-Pentamers gebildet ist.
- 35 13. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei mit mindestens einem weiteren Kapsomer ein kapsidartiges Gebilde zum Transport der molekularen Substanz in

eine vorgegebene Art von Zellen oder an einen vorgegebenen Ort im Intrazellulärbereich herstellbar ist.

14. Vehikel nach einem der vorhergehenden Ansprüche, wobei die eine Seite des Kapsomers Bestandteil der Innenseite des kapsidartigen Gebildes ist.
5
15. Vehikel nach Anspruch 14, wobei das kapsidartige Gebilde mindestens ein VP-2 und/oder VP-3 Protein umfaßt.
10
16. Verfahren zur Herstellung des Vehikels nach Anspruch 1, umfassend die folgenden Schritte:
15 i) Synthetisieren, Aufreinigen oder Isolieren des Kapsomers und
 ii) Komplexieren der molekularen Substanz unter Verwendung des Kapsomers.
20
17. Verfahren nach Anspruch 16, wobei nach dem Schritt lit.i die geeigneten Reste des Kapsomers, insbesondere dessen Cystein-Reste, mit bifunktionellen Gruppen modifiziert werden.
25
18. Verfahren nach Anspruch 17, wobei die Modifikation unter Verwendung einer oder mehrerer der folgenden Stoffe durchgeführt wird: Maleinimid-Derivate, Alkylhalide, Arylhalide, Isocyanate, Glutardialdehyde, acrylierenden Reagentien und Imidoester.
30
19. Verwendung des Vehikels nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1 - 15 als Arzneistoffträger zur Applikation von Molekülen wie DNA, RNA, Oligonukleotiden, PNA, Proteinen, Peptiden sowie niedermolekularen lipophilen
35

und lipophoben Reagenzien, kolloidalem Gold und Gold-markierten Proteinen und Peptiden in eukaryontische Zellen.

5 - 20. Zusammenstellung von Mitteln zur Applikation des Vehikels nach einem der vorhergehenden Ansprüche 1 - 15.

10 21. Zusammenstellung von Mitteln zur Durchführung des Verfahrens nach einem der Ansprüche 16 - 18.

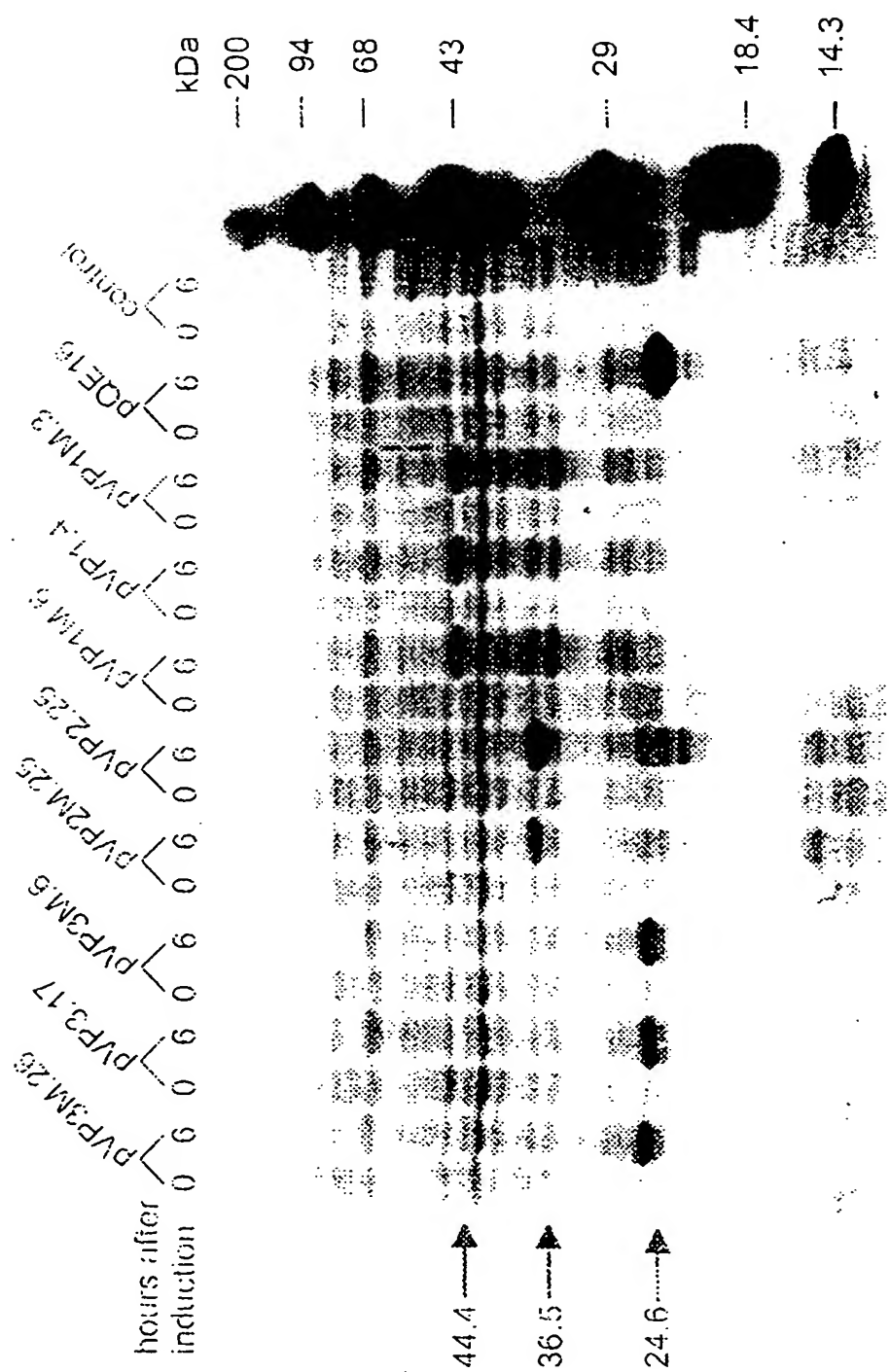


Fig. 1

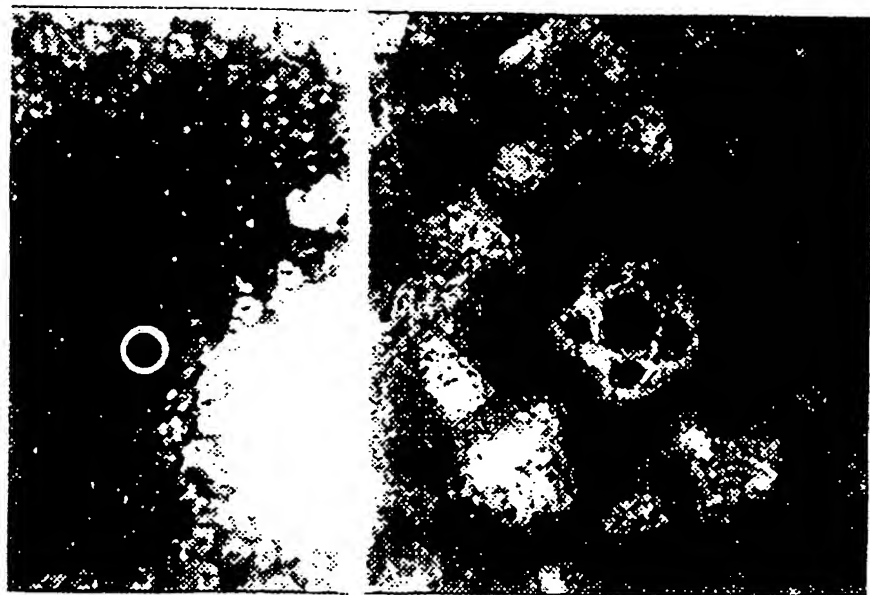


Fig. 2

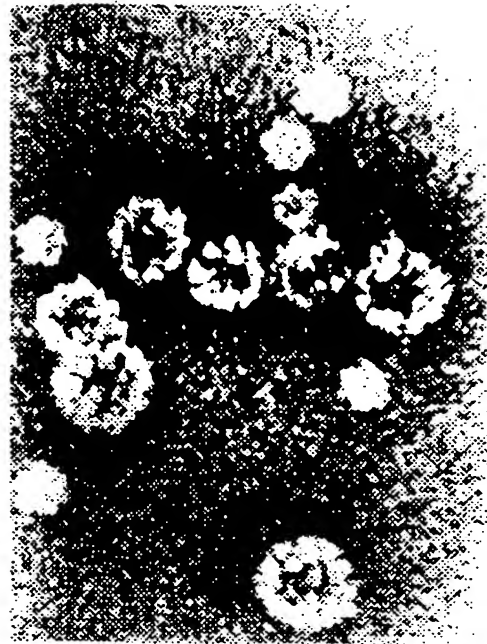


Fig. 4

3 / 3



1 mM EGTA



2 M $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4$



0.5 mM CaCl_2

Fig. 3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/DE 97/00919

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
 IPC 6 C12N15/87 C12N15/86 A61K48/00

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
 IPC 6 C12N A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	GB 2 257 431 A (BRITISH TECHNOLOGY GROUP LIMITED) 13 January 1993	1,2, 7-11,13, 14,16-21 4,12,15
Y	see page 2, line 12 - page 3, line 29 see page 5, line 28 - page 6, line 10 ---	
X	DE 43 35 025 A (BOEHRINGER INGELHEIM INT) 20 April 1995 see page 3, line 15 - line 52 see page 3, line 63 - page 4, line 18 see page 4, line 32 - line 39 ---	1-3,5, 7-10, 16-21 -/-

Further documents are listed in the continuation of box C.

Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- *&* document member of the same patent family

1

Date of the actual completion of the international search

8 September 1997

Date of mailing of the international search report

16.09.97

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentstaan 2
 NL - 2280 HV Rijswijk
 Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl
 Fax (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Montero Lopez, B

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/DE 97/00919

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>EP 0 259 149 A (THE UNIVERSITY OF SASKATCHEWAN) 9 March 1988</p> <p>see page 3, line 13 - line 35 see page 4, line 30 - line 40 see page 7, line 37 - line 62</p> <p>---</p>	1,2,7,8, 10,16, 17,19-21
X	<p>MOLECULAR IMMUNOLOGY, vol. 28, no. 3, 1991, pages 269-278, XP002040017</p> <p>MARK J. REDMOND ET AL.: "Rotavirus particles function as immunological carriers for the delivery of peptides from infectious agents and endogenous proteins" see abstract</p> <p>see page 270, right-hand column, paragraph 2 - paragraph 3 see page 271, left-hand column, paragraph 3</p> <p>see page 271, left-hand column, last paragraph - right-hand column, paragraph 1 see page 272, right-hand column, paragraph 1 - page 276, right-hand column, paragraph 3</p> <p>---</p>	1,2,16, 19-21
Y	<p>VIROLOGY, vol. 194, no. 1, May 1993, ORLANDO US, pages 393-398, XP002040018</p> <p>SUE E. DELOS ET AL.: "Expression of the Polyomavirus VP2 and VP3 proteins in insect cells: Coexpression with the major capsid protein VP1 alters VP2/VP3 subcellular localization" see abstract</p> <p>---</p>	4,12,15
A	<p>US 4 950 599 A (WOLF BERTLING) 21 August 1990</p> <p>cited in the application</p> <p>see column 3, line 45 - column 4, line 24 see column 6, line 37 - column 7, line 4 see column 7, line 30 - line 59; example 2</p> <p>-----</p>	1-21

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/DE 97/00919

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
GB 2257431 A	13-01-93	AU 657560 B AU 2195592 A CA 2111683 A EP 0591369 A WO 9300434 A JP 6509223 T NO 934842 A NZ 243330 A ZA 9204774 A		16-03-95 25-01-93 07-01-93 13-04-94 07-01-93 20-10-94 28-02-94 27-06-94 22-04-93
DE 4335025 A	20-04-95	AU 7812094 A WO 9510624 A EP 0724643 A JP 9503665 T		04-05-95 20-04-95 07-08-96 15-04-97
EP 259149 A	09-03-88	AU 608769 B AU 7791887 A CA 1319101 A DE 3788475 D DE 3788475 T DK 171602 B ES 2060603 T IE 61417 B JP 63218627 A US 5374426 A US 5071651 A		18-04-91 10-03-88 15-06-93 27-01-94 07-04-94 17-02-97 01-12-94 02-11-94 12-09-88 20-12-94 10-12-91
US 4950599 A	21-08-90	NONE		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internat. es Aktenzeichen
PCT/DE 97/00919

A. Klassifizierung des Anmeldungsgegenstandes
IPK 6 C12N15/87 C12N15/86 A61K48/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprästoff (Klassifikationssystem und Klassifikationsymbole)
IPK 6 C12N A61K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprästoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Zeile	Betr. Anspruch Nr.
X	GB 2 257 431 A (BRITISH TECHNOLOGY GROUP LIMITED) 13.Januar 1993	1,2, 7-11,13, 14,16-21 4,12,15
Y	siehe Seite 2, Zeile 12 - Seite 3, Zeile 29 siehe Seite 5, Zeile 28 - Seite 6, Zeile 10 ---	
X	DE 43 35 025 A (BOEHRINGER INGELHEIM INT) 20.April 1995 siehe Seite 3, Zeile 15 - Zeile 52 siehe Seite 3, Zeile 63 - Seite 4, Zeile 18 siehe Seite 4, Zeile 32 - Zeile 39 ---	1-3,5, 7-10, 16-21
		-/-

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
 - *' A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
 - *' E' älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
 - *' L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
 - *' O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
 - *' P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- *' T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- *' X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- *' Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfindenderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- *' &' Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
8. September 1997	16. 09. 97
Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Montero Lopez, B

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 97/00919

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	EP 0 259 149 A (THE UNIVERSITY OF SASKATCHEWAN) 9.März 1988 siehe Seite 3, Zeile 13 - Zeile 35 siehe Seite 4, Zeile 30 - Zeile 40 siehe Seite 7, Zeile 37 - Zeile 62 ---	1,2,7,8, 10,16, 17,19-21
X	MOLECULAR IMMUNOLOGY, Bd. 28, Nr. 3, 1991, Seiten 269-278, XP002040017 MARK J. REDMOND ET AL.: "Rotavirus particles function as immunological carriers for the delivery of peptides from infectious agents and endogenous proteins" siehe Zusammenfassung siehe Seite 270, rechte Spalte, Absatz 2 - Absatz 3 siehe Seite 271, linke Spalte, Absatz 3 siehe Seite 271, linke Spalte, letzter Absatz - rechte Spalte, Absatz 1 siehe Seite 272, rechte Spalte, Absatz 1 - Seite 276, rechte Spalte, Absatz 3 ---	1,2,16, 19-21
Y	VIROLOGY, Bd. 194, Nr. 1, Mai 1993, ORLANDO US, Seiten 393-398, XP002040018 SUE E. DELOS ET AL.: "Expression of the Polyomavirus VP2 and VP3 proteins in insect cells: Coexpression with the major capsid protein VP1 alters VP2/VP3 subcellular localization" siehe Zusammenfassung ---	4,12,15
A	US 4 950 599 A (WOLF BERTLING) 21.August 1990 in der Anmeldung erwähnt siehe Spalte 3, Zeile 45 - Spalte 4, Zeile 24 siehe Spalte 6, Zeile 37 - Spalte 7, Zeile 4 siehe Spalte 7, Zeile 30 - Zeile 59; Beispiel 2 -----	1-21
1		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 97/00919

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
GB 2257431 A	13-01-93	AU 657560 B AU 2195592 A CA 2111683 A EP 0591369 A WO 9300434 A JP 6509223 T NO 934842 A NZ 243330 A ZA 9204774 A	16-03-95 25-01-93 07-01-93 13-04-94 07-01-93 20-10-94 28-02-94 27-06-94 22-04-93
DE 4335025 A	20-04-95	AU 7812094 A WO 9510624 A EP 0724643 A JP 9503665 T	04-05-95 20-04-95 07-08-96 15-04-97
EP 259149 A	09-03-88	AU 608769 B AU 7791887 A CA 1319101 A DE 3788475 D DE 3788475 T DK 171602 B ES 2060603 T IE 61417 B JP 63218627 A US 5374426 A US 5071651 A	18-04-91 10-03-88 15-06-93 27-01-94 07-04-94 17-02-97 01-12-94 02-11-94 12-09-88 20-12-94 10-12-91
US 4950599 A	21-08-90	KEINE	